This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

6

2

2

❸

BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

Int. Cl.:

C 07 d A 01 n, 9/12

DEUTS CHES PATENTAMT

Deutsche Kl.:

12 p, 4/01 45 1, 9/12

Offenlegungsschrift 1953 149 Ŏ

Aktenzeichen:

P 19 53 149.8

Anmeldetag:

22. Oktober 1969

Offenlegungstag: 6. Mai 1970

Ausstellungspriorität:

Unionspriorität 3

8 Datum:

1. November 1968

Land:

Schweiz

(3) Aktenzeichen:

16333-68

(24) Bezeichnung:

Mikrobizide Mittel

⑥

Zusatz zu:

2

Ausscheidung aus:

1

Anmelder: Ciba AG, Basel (Schweiz)

Vertreter:

Redies, Dr.-Ing. Dr. jur. Franz;

Redies, Dipl.-Chem. Dr. rer. nat. Bernd; Türk, Dr. Dietmar;

Gille, Dipl.-Ing. Christian; Patentanwälte, 4000 Düsseldorf-Benrath

@

Als Erfinder benannt:

Janiak, Dr. Stefan, Basel (Schweiz)

Benachrichtigung gemäß Art. 7 § 1 Abs. 2 Nr. 1 d. Ges. v. 4. 9. 1967 (BGBI. I S. 960):

resten), vorzugsweise aber 1 bis 4 resp. 2 bis 4 Kohlenstoffatome. Diese Reste können verzweigt oder geradkettig, unsubstituiert oder. substituiert sein.

Die Cycloalkyle enthalten vorzugsweise 3 bis 6 Kohlenstoffatome im Ring.

Unter Halogen sind F, Cl, Br und J-Atome zu verstehen. Im Rahmen der vorliegenden Erfindung kommen als C₁₋₁ Alkyl-, C₂₋₄ Alkenyl- und C₂₋₄ Alkinylreste bevorzugt beispielsweise Methyl, Trifluormethyl, Aethyl, Propyl, Isopropyl, n-, i-, sek. -,tert.- Butyl, Allyl, Methylallyl, Chlorallyl, Methyl-propenyl, Propinyl oder iso-Butinyl in Frage.

Die Substituenten an den Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Alkylen-, Alkoxy-, Alkylthio- und Phenylresten können erster oder zweiter Ordnung sein. Unter Substituenten erster Ordnung sind dabei basizitätsverstärkende Elektronendonatoren zu verstehen. Dabei kommen u.a. folgende Gruppen in Betracht: Halogenatome, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod; Alkoxy- und Alkylthiogruppen mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, die verzweigt oder unverzweigt sein können, vorzugsweise jedoch unverzweigt sind und 1 bis 2 Kohlenstoffatome aufweisen; niedere Alkoxyalkylengruppen, wobei die oben gegebenen Definitionen auch hier zutreffen; prim., sek. und insbesondere tert. Aminogruppen, wobei niedere Alkyl- und Alkanolgruppen bevorzugte Substituenten sind; Hydroxyl- und Mercaptogruppen. Die Phenylreste können auch durch Alkyl-, mono- und di- Halogenalkylgruppen, wobei die oben angegebenen Definitionen auch

	<u> </u>	,		
R .	R†	R"	R ^{n t}	R'V
-NHCH ₂ -CHS	Cl	н	Н	Н
-NH'-CH OCH 3	Cl	н	Н	Н
-NH-CH OCH 3	C1	н	Н	Н
-NH-CH ₂ OCH ₃	Н	H	OCH ₃	Н
-NH-CH ₂ -CNS	н -	н	OCH ₃	Н
-NH-CH OCH 3 OCH 3	H	н	och ₃	Н
-NH-CH(OCH3	H	. Н	och ₃	н
CH ₂ -NH-CH ₂ OCH ₃	н	H	ос ₂ н ₅	н
-NH-CH ₂ -CNS	H	H	ос ₂ н ₅	н
-NH-CH CCH ₃	H	H.	ос ₂ н ₅	Н
-NH-CH(OCH3	H	H	ос ₂ н ₅	н
CH ₂ - CH ₂ OCH ₃	Н	H_	н	н
-NH-CH ₂ -CHOCH ₃	Н	Н	och ₃	н
-NH-CH ₂ -CH ₂ OCH ₃	н .	Н	ос ₂ н ₅	н
-NH-CH ₂ -CH ₂ OCH ₃	Cl	H	Н	н
-NH-CH2-CH2OC2H5	н	H	och ₃	Н
-NH-CH ₂ -CH ₂ OC ₂ H ₅	Н	.∵ H	oc ₂ H ₅	н
-NH-CH ₂ -CH ₂ OC ₂ H ₅	Cl	н	Н	Н
-NH-CH COCH ₃	н	н	ос ₂ н ₅	н
-NH-CH ₂ -CNS	н	Н	oc ₂ H ₅	H

hier gelten, substituiert sein. Unter Substituenten zweiter Ordnung sind azifizierende Elektronenacceptoren zu verstehen. Dabei kommen u.a. folgende Gruppen in Betracht: Nitroso-, Nitro- und Cyanogruppen; tri-Halogenalkylgruppen, worin Halogen vorzugsweise F oder Cl bedeutet: niedere Alkylsulfinyl-, niedere Alkylsulfonylgruppen, die einen verzweigten oder unverzweigten Alkylrest mit 1 bis 4, vorzugsweise einen unverzweigten Alkylrest mit 1 oder 2 Kohlenstoffatomen aufweisen.

Von besonderer Bedeutung sind Verbindungen der Formel

enthalten, gegebenenfalls zusammen mit einem flüssigen oder festen Träger oder andern Zuschlagstoffen.

In der Formel I bedeuten

Y₁, Y₂, Y₃ und Y₄ je ein Wasserstoff- oder Halogenatom, ein Alkyl-, Alkoxy-, Alkylthio-, Carboxy-, Carboxyalkyl-, Cyan-, Rhodan-, Nitro-, Sulfonsäure-, Sulfonsäure-amid-, Monoalkylsulfonsäureamid-, Dialkylsulfonsäure-amid- oder einen gegebenenfalls substituierten Phenylrest;

R, Wasserstoff oder ein Alkylrest;

 R_2 die Gruppe $-OR_3$, $-NH-R_4$ oder $-N(R_4)(R_5)$;

R₃ ein Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl- oder einen gegebenenfalls substituierten Phenylrest;

R_h Wasserstoff oder einen Alkylrest;

 R_5 ein Alkyl-, Cycloalkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Alkoxy-oder einen gegebenenfalls substituierten Phenylrest und R_4 und R_5 zusammen mit dem mit ihnen verbundenen N-Atom

3- bis 7- gliedrigen, heterocyclischen Ring bilden; mit der Massgabe, dass wenn R₄ ein Methylrest bedeutet; einer der Substituente Y₁, Y₂, Y₃ und Y₄ von Wasserstoff verschieden ist.

Die für Y bis Y₄, R₁, R₃, R₄ und R₅ in Frage kommenden Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Alkoxy oder Alkylthioreste enthalten 1 bis 18 resp. 2 bis 18 (bei den Alkenyl- resp. Alkinyl-

CIBA AKTIENGESELLSCHAFT, BASEL (SCHWEIZ)

Case 6585/E
DEUTSCHLAND

Mikrobizide Mittel

Die Erfindung betrifft mikrobizide Mittel, welche als Wirkstoffe Verbindungen der allgemeinen Formel

$$Y_{2} \xrightarrow{Y_{1}} N \xrightarrow{N - C - R_{2}} (1)$$

in den Formeln II bis VI bedeuten

Y eine durch n bestimmte Anzahl gleiche oder verschiedene
Halogenatome, C₁₋₄ Alkyl-, C₁₋₄ Alkoxy-, C₁₋₄ Alkylthio-,
Carboxy C₁₋₄ Alkyl- oder Nitrogruppen;

n die ganzen Zahlen 1 bis 4

R₆ ein C₁₋₄ Alkyl, C₂₋₄ Alkenyl- oder einen gegebenenfalls substituierten Phenylrest

 $R_{7a} = \frac{\text{und } R_8 \text{ einen } C_{1-18}}{\text{Cycloalkylrest}}$ Alkylrest oder einen 3- bis 6- gliedrigen

R₉ einen C₂₋₁₈ Alkylrest oder einen gegebenenfalls substituierten Phenylrest.

Als Beispiele geeigneter Verbindungen der Formeln

I bis VI seien die folgenden aufgeführt:

R	R	R ^{tt}	R ^{II †}	R'V
-NH-CH ₂ OCH ₃	Н	H.	Н	Н
-NH-CH ₂ -CNS	н	H	н	H
-NH-CH COCH OCH	н	н	Н	н
-NH-CH CH ₃	H	н	Н	H
-NH-CH ₂ OCH ₃	C1	Н	н	н

R ·	, R ^t	R"	R ^{it †}	R¹V
-nh-ch ₂ -ch ₂ -cns	Cl	H .	H	Н
-NH-CH ₂ -CH ₂ -CNS	н	Н	och ₃	н
-NH-CH ₂ -CH ₂ -CNS	н	н	ос ₂ н ₅	Н
-NH-CH ₂ OCH ₃	. H	· H	oc ₂ H ₅	Н
-NH-CH ₂ CNO	Cl	н	H	H
-NH-CH ₂ CNO	H	H	ос ₂ н ₅	H
-NH-CH ₂ CNO	H	Н	н.	H
-NH-CH2CNO	H	Н	och ₃	- H

Die Phenylharnstoffe der Formeln I bis VI sind neu und bilden ebenfalls Gegenstand der Erfindung sie werden nach ansich bekannten Methoden hergestellt; beispielsweise durch Reaktion eines aromatischen Restes

mit einem zweiten Reaktionspartner B, sodass Y, bis Y, die für die Formel I gegebene Bedeutung haben, während einer der Substituenten A oder B eine Aminkomponente -NH darstellt, in der eine oder beide freien Valenzen an H gebunden sind, sofern sie nicht Bestandteile eines primären oder sekundären Amins sind, und der anderen die Gruppierung

worin R' ein C-haltiger, leicht abspaltbarer Rest sein kann oder A -NH $_2$ oder -NHR' und B die Gruppierung ClCOOR $_3$ darstellen, worin R $_3$ die für die Formel I angegebene Bedeutung hat.

Bevorzugt können die Verbindungen der Formel I hergestellt werden:

a) durch Reaktion eines aromatischen Restes

mit einem prim. oder sek. Amin der Formeln $H_2N_{R_5}^{R_4}$, HNR_5 die beide zusammen die Harnstoffgruppierung zu bilden vermögen, sodass darin Y_1 bis Y_4 , R_4 und R_5 die für die Formel I gegebene Bedeutung haben, während A die Gruppierung

b) Durch Reaktion eines Amins der Formel

mit einer der Verbindungen der Formeln

Darin haben Y_1 bis Y_4 , R_4 und R_5 die für die Formel I angegebene Bedeutung.

c) Durch Reaktion eines Amins der Formel

mit einer Verbindung der Formel Hal-C-OR₃. Darin haben Y₁ bis Y₄ und R₃ die für die Formel I angegebene Bedeutung und Hal steht für ein F-, Cl-, Br- oder J-Atom.

Die Herstellung der zugrundeliegenden 2-Aminobenzthiazole ist bekannt und wird zusammenfassend in R.C. Elderfield "Heterocyclic compounds", Band 5, beschrieben.

Die Verbindungen der Formel I besitzen eine gute mikrobizide Wirkung gegen Bakterien und Fungi, insbesondere gegen pflanzenpathogene Pilze wie z.B. Erysiphe cichoracearum D.C., Alternaria tenius oder solani, Uromyces phaseoli Pers. 009819/1907

Piricularia oryzae Bri. et Cav. und Botrytis cinerea Pers.

Die Erfindung bezieht sich auf die Verwendung der Verbindungen der Formel I als Wirkstoffe in mikrobiziden Mitteln.

Die erfindungsgemässen Mittel enthalten, ausser dem Wirkstoff der Formel I einen geigneten Träger und/oder andere Zuschlagstoffe. Geeignete Träger und Zuschlagstoffe können fest oder flüssig sein und entsprechen den in der Formulierungstechnik üblichen Stoffen, wie z.B. natürlichen oder regenerierten, mineralischen Stoffen, Lösungs-, Verdünnungs-, Dispergier-, Emulgier-, Netz-, Haft-, Verdickungs-, Binde- oder Düngemitteln. Ferner können noch weitere biozide Verbindungen zugesetzt werden. Solche biozide Verbindungen können z.B. der Klasse der Harnstoffe, der gesättigten oder ungesättigen Halogenbenzonitrile, Halogenbenzoesäuren, Phenoxyalkylcarbonsäuren, Carbamate, Triazine, Nitroalkylphenole, org. Phosphorsäureverbindungen, quaternären Ammoniumsalze, Sulfaminsäuren, Arsenate, Arsenite, Borate oder Chlorate angehören. Es ergeben sich somit für die neuen Wirkstoffe zahlreiche Anwendungsformen auf die im folgenden näher eingegangen werden soll: Zur Herstellung von direkt versprühbaren Lösungen der Verbindungen der allgemeinen Formel I kommen z.B. Mineralölfraktionen von hohem bis mittlerem Siedebereich, wie Dieselöl oder Kerosen, Kohlenteeröle und Oele pflanzlicher oder tierischer Herkunft, sowie Kohlenwasserstoffe, wie alkylierte Naphthaline, Tetrahydronaphthalin, Xylole, Cyclohexanol, Keton, ferner chlorierte Kohlenwasserstoffe, wie Trichloräthan und Tetrachloräthan, Trichloräthylen oder Tri- und 1 1 009819/1907

Tetrachlorbenzolen einzeln oder in gegenseitiger Kombination in Betracht. Mit Vorteil werden solche Lösungsmittel verwendet, deren Siedepunkt über 100°C liegt.

Wässerige Applikationsformen werden besonders zweckmässig aus Emulsionskonzentraten, Pasten oder netzbaren Spritzpulvern durch Zusatz von Wasser bereitet. Als Emulgier- oder Dispergiermittel kommen nichtionogene Produkte in Betracht, z.B. Kondensationsprodukte von aliphatischen Alkoholen, Aminen oder Carbonsäuren mit einem langkettigen Kohlenwasserstoffrest von etwa 10 bis 20 Kohlenstoffatomen mit Aethylenoxyd, wie das Kondensationsprodukt von Octadecylalkohol und 25 bis 30 Mol Aethylenoxyd, oder dasjenige von Sojafettsäure und 30 Mol Aethylenoxyd oder dasjenige von technischem Oleylamin und 15 Mol Aethylenoxyd oder dasjenige von Dodecylmerkaran und 12 Mol Aethylenoxyd. Unter den anionaktiven Emulgiermitteln, die herangezogen werden können, seien erwähnt: das Natriumsaz des Dodecylalkoholschwefelsäureesters, das Natriumsalz der Dodecylbenzolsulfonsäure, das Kalium- oder Triäthanolaminsalz der Oelsäure oder der Abietinsäure oder von Mischungen dieser Säuren, oder das Natriumsalz einer Petroleumsulfonsäure. Als kationaktive Dispergiermittel kommen quaternäre Ammoniumverbindungen, wie das Cetylpyridiniumbromid, oder das Dioxyäthylbenzyldodecylammoniumchlorid in Betracht.

Zur Herstellung von Stäube- und Streumitteln können als feste Trägerstoffe Talkum, Kaolin, Bentonit, Calcium- 009819/1907

carbonat, Calciumphosphat, aber auch Kohle, Korkmehl,
Holzmehl, und andere Materialien pflanzlicher Herkunft
herangezogen werden. Sehr zweckmässig ist auch die Herstellung der Präparate in granulierter Form. Die verschiedenen Anwendungsformen können in üblicher Weise durch
Zusatz von Stoffen, welche die Verteilung, die Haftfestigkeit, die Regenbeständigkeit oder das Eindringungsvermögen
verbessern, versehen sein; als solche Stoffe seien erwähnt:
Fettsäuren, Harze, Leim, Casein oder Alginate.

In vielen Fällen ist die Anwendung von Granulaten zur gleichmässigen Abgabe von Wirkstoffen über einen längeren Zeitraum von Vorteil. Diese lassen sich durch Lösen des Wirkstoffes in einem organischen Lösungsmittel, Absorption dieser Lösung durch granuliertes Mineral, z.B. Attapulgit oder Sio und Entfernen des Lösungsmittels herstellen. Sie können auch so hergestellt werden, dass die Wirkstoffe der Formel I mit polymerisierbaren Verbindungen vermischt werden, worauf eine Polymerisation durchgeführt wird, von der die Aktivsubstanzen unberührt bleiben, und wobei noch während der Polymerisation die Granulierung vorgenommen wird. Der Gehalt an Wirkstoff in den oben beschriebenen Mitteln liegt zwischen 0,01 bis 95%, dabei ist zu erwähnen, dass bei der Applikation aus dem Flugzeug oder mittels andern geeigneten Applikationsgeräten Konzentrationen bis zu 99,5% oder sogar reiner Wirkstoff eingesetzt werden.

Beispiel 1

Herstellung der Verbindung der Formel

$$H_5^{C_2} \xrightarrow{0} NNH-CO-NH-CH_3 Verb.Nr.1$$

58.2 g [0.3 Mole] 2-Amino-6-äthoxybenzthiazol werden in 450 ml trockenem Benzol suspendiert und auf 80°C erhitzt, wobei die Substanz in Lösung geht. Bei dieser Temperatur werden 20 ml Methylisocyanat zugetropft. Nachdem ca 12 ml Methylisocyanat zugetropft sind, beginnt sich ein Niederschlag abzuscheiden. Hernach wird noch 2 Std. bei 80°C gerührt, dann auf 5°C abgekühlt und das Produkt abgenutscht. Dieses fällt bereits analysenrein an.

Smp.: 222-24°C. Ausbeute: 73 g = 97%

Beispiel 2

Herstellung der Verbindung der Formel

60 ml Pyridin werden auf 5°C abgekühlt und tropfenweise mit 32,5 g Dimethylcarbaminsäurechlorid versetzt. Zu dieser bei 5°C gehaltenen Mischung werden unter Rühren 58,2 g 2-Amino-6- äthoxybenzthiazol zugegeben, wobei darauf zu achten ist, dass die Temperatur nicht über 50°C steigt. Danach wird die Reaktionsmischung 2 Stunden bei 50°C gehalten. Dann wird unter Rühren auf Raumtemperatur abgekühlt, mit 500 ml Wasser versetzt und das ausgefallene Produkt abgenutscht. Smp.: 173 - 75°C; Ausbeute: 75 g = 93,5%.

Analog wurden die folgenden Verbindungen hergestellt

$$\begin{array}{c|c}
R^{n} \\
R^{n} \\
R^{n}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R \\
S \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
NH \\
C \\
0
\end{array}$$

		_					
Verb.		R	R'	R ⁱⁱ	R" '	R'	Smp.°C
Nr.		-NHC ₃ H ₇ -n	н	н .	н	H	145-47
4	•	-NHC ₃ H ₇ -i	н	н	н	н	180-182
5		-NHC4H9n	н	н	н	H	132-33
6		-NHC ₁₈ H ₃₇ -n	н.	н .	н	H	80-85
7		-NHC ₁₂ H ₂₅ -n	н	н	н	н	100-102
8		-NHC8H ₁₇ -n	н	н	н	H .	97-99
9		-NH-C6H11	н	н	н	н	185-87
					<u>L </u>	<u> </u>	<u> </u>

Verb. Nr.	R	R [†] .	. R"	R ^{it t}	R	Smp. C
10	-NHC ₂ H ₅ .	-OCH ₋₃	H	н	H .	145-48
11	-NHC ₂ H ₅	-och ₃	Н	Н	Cl	183-85
12	-NHC ₂ H ₅	C1	н	Н	н	249-52
13	-NHC ₂ H ₅	-ос ₂ н ₅	Н	н	н	179-81
14	-NHC ₂ H ₅	H	н	Cl	н	<u>k</u> 260
15	-NHC ₂ H ₅	H.	н	-0CH ₃	H	300
16	-NHCH ₃	-0CH ₋₃	н .	н	-сн ₃	220-24
17	-NHCH ₃	-OCH ₃	н	н	H	201-3
18	-NHCH ₃	-00 ₂ H ₅	Ħ	н	н	243-47
19	-NHCH ₃	-CH ₃	H	н	Cl	275 zers.
20 [.]	-NHCH ₃	-00 ₂ H ₅	н .	Н	-0C ₂ H ₅	200-202
21 .	-NHCH ₃	-0c ₂ H ₅	н	Н	C1	248-50 zers.
22	-NHCH ₃	-C1 ·	н	н	Н	255 zers.
23	-NHCH ₃	-CH ₃	Н	H	-CH ₃	257 zers.
24	-NHCH ₃	н	н	-c-oc ₂ H ₅	H	256-60
25	-NHCH ₃	н	Н	-осн ₃	Н	297-298
26	-NHCH ₃	H .	н	Cl	H .	< 270
27	-NHCH ₃	н	н	-oc ₂ H ₅	Ħ	222-24
28	-NHCH ₃	Н	н	-CH ₋₃	H	270-75
29	-NHC ₃ H ₇ n	н	-CH ₃	H -	-NO ₂	209-12 .
3 0	-NHC3H7n	-oc ₂ H ₅	н	H	-oc ₂ H ₅	156-58
31	-NHC ₃ H ₇ n	н	н	-C-oc ₂ H ₅	н	181-83

;	·		,		,	,
Verb.	R _	R'	R"	R ^{n t}	R' V	Smp. °C
32	-NHC ₃ H ₇ n	-ocH ₃	н	Н	-CH ₃	171-73
33	-NHC ₃ H ₇ n	-0CH ₃	Н	Н	Н	80-85
34	-NHC3H7n	-0CH ₃	H	H	Cl	165-68
35	-NHC ₃ H ₇ n	н	н	-осн ₃	н	163-65
36	-NHC ₃ H ₇ n	-C1	н	Н	H.	198-99
37	-NHC ₃ H ₇ n	-00 ₂ H ₅	н	н	Н	169-71
38	-NHC ₃ H ₇ n	Н	н	-00 ₂ H ₅	н	166-67
39	-NHC3H71	Н	Н	-00 ₂ H ₅	н	180-84
40	-N(CH ₃) ₂	Н	н.	-och ₃	H	210-215
41	-n(cH ₃) ₂	н	н	-SCH ₃	Н	105-107
42	-N(CH ₃) ₂	н	н .	C1 .	H	210 zers.
43	-N(CH ₃)2	H	н	CH ₃	H	181
44	-N(CH ₃)2	Н	Н	-00 ₂ H ₅	-Н	173-75

Beispiel 3

Herstellung der Verbindung der Formel

45,6 g [0.3 Mole] 2-Amino- benzthiazol werden in 450 ml trockenem Essigsester gelöst und mit 24 ml trockenem Pyridin versetzt. Bei Raumtemperatur werden 36 g Chlorameisensäure- äthylester zugetropft. Ueber Nacht wird ausgerührt, die organische Phase im Scheidetrichter mit Wasser, Natriumbicarbonat-Lösung und mit gesättigter Kochsalzlösung neutral gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und unter vermindertem Druck zur Trockene eingedampft. Smp. 198-200°C (aus Alkohol); Ausbeute: 62 g = 91 %.

Analog werden folgende Verbindungen der allgemeinen

Formel

Verb.Nı	r. R	R†	R"	R ^{if t}	R' V	Smp. OC
4 6	-0-	H	н	-00 ₂ H ₅	H	237 zers.
47	-o-C>	H	Н	н	Н	195-97
48	-OCH(CH ₃	Н	Н	H	H	185-87
49	-00 ₄ H ₉ -n	н	H	Ĥ .	н	158-60
50 [`]	-OCH ₂ -CH≡CH ₂	Н	Н	н	H	183-85
51	-0-CH ₂ -CH ^{CH} ₃	Н	H	Ħ	H	176-78
52	-0-CH ₂ -CH ₂ -Br	н	H	Н	·H	216-18
53	-OCH ₃	H	Н	-00 ₂ H ₅	Н	230-32
54	-och ₃	H.	н	-C1	H	299
55	-OCH ₃	Н	н	н	Н	210 zers.
56	-002H5	Ħ	н	-oc ₂ H ₅	H	193-95

Beispiel 4

Stäubemittel

Gleiche Teile eines erfindungsgemässen Wirkstoffes und gefällte Kieselsäure werden fein vermahlen. Durch Vermischen mit Kaolin oder Talkum können daraus Stäube-mittel mit bevorzugt 1-6% Wirkstoffgehalt hergestellt werden.

Spritzpulver

Zur Herstellung eines Spritzpulvers werden beispielsweise die folgenden Komponenten gemischt und fein vermahlen:

- Teile Wirkstoff gemäss vorliegender Erfindung
- 20 Teile Hisil (hoch adsorptive Kieselsäure)
- 25 Teile Bolus alba (Kaolin)
 - 1,5 Teile l-benzyl-2-stearyl-benzimidazol-6,3'-disulfon-saures Natrium.
- 3,5 Teile Reaktionsprodukt aus p-tert. Octylphenol und Aethylenoxyd.

Emulsionskonzentrat

Gut lösliche Wirkstoffe können auch als Emulsionskonzentrat nach folgender Vorschrift formuliert werden:

- 20 Teile Wirkstoff
- .70 Teile Xylol
- Teile einer Mischung aus einem Reaktionsprodukt eines
 Alkylphenols mit Aethylenoxyd und Calcium-dodecylbenzolsulfonat

werden gemischt. Beim Verdünnen mit Wasser auf die gewünschte Konzentration entsteht eine spritzfähige Emulsion.

Granulate

7,5 g eines der Wirkstoffe der Formel I werden in 100 ml Aceton gelöst und die so erhaltene acetonische Lösung auf 92 g granuliertes Attapulgit (Mesh size: 24/48 Maschen/inch) gegeben. Das Ganze wird gut vermischt und das Lösungsmittel im Rotationsverdampfer abgezogen. Man erhält ein Granulat mit 7,5 % Wirkstoffgehalt.

Beispiel 5

Fungizidprüfung

a) Gurkenmehltau Erysiphe cichoracearum D.C.

Im Gewächshaus wurden Zucchettipflanzen angezogen und einaml prophylaktisch mit wässrigen Spritzbrühen, enthaltend je 0.1 % der Testwirkstoffe, besprüht. Zwei Tage nachher wurden die so behandelten Pflanzen mit Sporen von Erysiphe cichoriacearum DC. infiziert. Nach 12-14 Tagen anschliessender Inkubation im Gewächshaus wurden die behandelten Pflanzen auf Pilzbefall untersucht.

Resulate Wirkstoff Nr.		% Pilzbefall
3	:	0
4		20
12		0 .
22		0
36 .		0
55	•	· . o .

Die unbehandleten Kontrollpflanzen waren zu 100% mit Pilzen befallen.

b) Bohnenrost Uromy ces phaseol1

Im Gewächshaus wurden Bohnenpflanzen angezogen und einmal prophylaktisch mit wässrigen Spritzbrühen enthaltend je 0.1 % der Testwirkstoffe, besprüht. Zwei Tage nachher wurden

die so behandelten Pflanzen mit Uredosporen von <u>Uromyces</u>

<u>phaseoli</u> (Pers.) Wint. infiziert und für 2 Tage in eine

Feuchtkammer verbracht. Nach 10-14 Tagen anschliessender

Inkubation im Gewächshaus wurden die behandelten Pflanzen

auf Pilzbefall untersucht.

Wirkstoff Nr.	% Pilzbefall
5	10
35	0
40	0

Die unbehandelten Kontrollpflanzen waren zu 100% mit Pilzen befallen.

c) Graufäule Botrytis cinerea Pers.

Frisch geschnittene Rebenblätter der Sorte Riesling & Sylvaner werden mit wässrigen Brühen enthaltend je 0.1 % der Testwirkstoffe, besprüht, Nach Trocknen des Spritzbelages werden die Blätter mit einer wässrigen Konidiensuspension von Botrvtis einerea Pers. infiziert und in einer Feuchtschale inkubiert. Nach 4 Tagen werden die behandelten Rebenblätter auf Pilzbefall untersucht.

Resultate Wirkstoff Nr.	% Pilzbefall
31.	0
45	0
48	. 0

Die unbehandelten Blätter waren zu 100 % mit Pilzen befallen.

Patentansprüche

Verbindungen der allgemeinen Formel

$$\begin{array}{c} Y_1 \\ Y_2 \\ Y_3 \end{array} \begin{array}{c} Y_1 \\ N \\ S \end{array} \begin{array}{c} R_1 \\ |1_{\parallel} \\ N - C - R_2 \end{array}$$

worin bedeuten

Y₁, Y₂, und Y₄ je ein Wasserstoff - oder Halogenatom, einen Alkyl, Alkoxy-, Alkylthio, Carboxy-, Carboxy-alkyl-, Cyan-, Rhodan-, Nitro-, Sulfonsäure-, Sulfonsäureamid-, Monoalkylsulfonsäureamid-, Dialkylsulfonsäureamid- oder einen gegebenenfalls substituierten Phenylrest;

R₁ Wasserstoff oder einen Alkylrest:

R₂ die Gruppe -OR₃, -NH-R₄ oder -N(R₄)(R₅);
R₃ einen Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl oder einen gegebenen-

falls substituierten Phenylrest;

R_h Wasserstoff oder einen Alkylrest;

 R_5 ein Alkyl-, Cycloalkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Alkoxy-oder einen gegebenenfalls substituierten Phenylrest und R_4 und R_5 zusammen mit dem mit ihnen verbundenen N-Atom

einen 3- bis 7- gliedrigen, heterocyclischen Ring;

mit der Massgabe, dass wenn R_4 ein Methylrest bedeutet, einer der Substituenten Y_1 , Y_2 , Y_3 und Y_4 von Wasser-

stoff verschieden ist.

Verbindungen gemäss Patentanspruch 1 der allgemeinen Formel

worin bedeuten

Y eine durch n bestimmte Anzahl gleiche oder verschiedene

Halogenatome, C₁₋₄ Alkyl-, C₁₋₄ Alkoxy-, C₁₋₄ Alkyl
thio-, Carboxy C₁₋₄ Alkyl-oder Nitrogruppen;

n die ganzen Zahlen 1 bis 4 und

R₆ einen C₁₋₄ Alkyl-, C₂₋₄ Alkenyl- oder einen ge
gebenenfalls substituierten Phenylrest.

Verbindungen gemäss Patentanspruch 1 der allgemeinen Formel

worin bedeuten

eine durch n bestimmte Anzahl gleiche oder verschiedene
Halogenatome, C₁₋₄ Alkyl-, C₁₋₄ Alkoxy-, C₁₋₄ Alkylthio-, Carboxy C₁₋₄ Alkyl- oder Nitrogruppen;
n die ganzen Zahlen 1 bis 4 und

R₇ einen C₁₋₁₈ Alkyl- oder 3- 6- gliedrigen Cycloalkylrest

4. Verbindungen gemäss Patentanspruch 1 der allgemeinen Formel

$$Y_{n} \xrightarrow{N} NH-C-N(R_{7a})(R_{8})$$

worin bedeuten

Y eine durch n bestimmte Anzahl geiche oder verschiedene Halogenatome, C_{1-4} Alkyl-, C_{1-4} Alkoxy-, C_{1-4} Alkylthio-, Carboxy C_{1-4} Alkyl- oder Nitrogruppen; n die ganzen Zahlen 1 bis 4 und R_{7a} und R_{8} je ein C_{1-18} Alkylrest.

5. Verbindungen gemäss Patentanspruch 1 der allgemeinen Formel

worin R6 die gleiche Bedeutung wie im Patentanspruch 2 hat.

6. Verbindungen gemäss Patentanspruch 1 der allgemeinen Formel

009819/1907

worin R₉ einen C₂₋₁₈ Alkylrest oder einen gegebenenfalls substituierten Phenylrest bedeutet.

7. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen gemäss Patentanspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man einen aromatischen Rest

worin Y₁ bis Y₄ die für die Formel I gegebene Bedeutung haben mit einem Reaktionspartner B zur Reaktion bringt, wobei einer der Substituenten A oder B eine Aminkomponente -NH darstellt, in der eine oder beide freien Valenzen an H gebunden sind, sofern sie nicht Bestandteile eines primären oder sekundären Amins sind, und der andere die Gruppierung

worin R' ein C-haltiger, leicht abspaltbarer Rest sein kann oder A -NH₂ oder -NHR' und B die Gruppierung ClCOOR₃ darstellt, worin R_3 die für die Formel I angegebene Bedeutung hat.

8. Verfahren zur Herstellung gemäss Patentanspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass man einen aromatischen Rest der
Formel

mit einem prim. oder sek. Amin der Formeln H_2N-R_5 $HN < R_4$ zur Reaktion bringt, sodass in den Formeln Y_1 bis Y_4 R_4 und R_5 die in Patentanspruch 1 angegebene Bedeutung, während A die Gruppierung

9. Verfahren zur Herstellung gemäss Patentanspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass man ein Amin der Formel

mit einer der Verbindungen der Formeln

$$(R_{4})(R_{5})NCOOR^{V}$$
 $R^{V} = (R_{4})(R_{5})N-CO$ Halogen $(R_{4})(R_{5})N-CO$ NH_{2} $R_{5}-N=C=0$

zur Reaktion bringt, sodass in den Formeln Y_1 bis Y_4 , R_4 und R_5 die im Patentanspruch 1 angegebene Bedeutung.

10. Verfahren zur Herstellung gemäss Patentanspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass man ein Amin der Formel

mit einer Verbindung der Formel Hal - C - OR_3 zur Reaktion bringt, sodass in den Formeln Y_1 bis Y_4 und R_3 die im Patentanspruch 1 angegebene Bedeutung und Hal für ein F-, Cl-, Br- oder J-Atom steht.

- 11. Mikrobizides Mittel, welches als Wirkstoff eine Verbindung gemäss Patentanspruch 1 enthält.
- 12. Mittel gemäss Patentanspruch 11, welches einen festen oder flüssigen Träger und weitere biozide Verbindungen enthält.
- 13. Mittel gemäss Patentanspruch II, welches als Wirkstoff eine Verbindung gemäss den Patentansprüchen 2 bis 6 enthält.
- 14. Verwendung der Verbindungen gemäss Patentanspruch 1 zur Bekämpfung von Bakterien und Fungi.
- 15. Verwendung gemäss Patentanspruch 14 zur Bekämpfung von pflanzenpathogenen Fungi.
- 16. Verwendung gemäss Patentanspruch 15 zur Bekämpfung von Erysiphe cichoracearum D.C., alternaria tenius oder solani, Uromyces phaseoli Pers., Piricularia oryzae Bri et Cav. und Botrytis cinerea Pers.